

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑰ Anmeldenummer: 85115594.5

⑤① Int. Cl.⁴: **A 61 L 15/06**
A 61 L 15/03

⑱ Anmeldetag: 07.12.85

③① Priorität: 22.12.84 DE 3447072

④③ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
02.07.86 Patentblatt 86/27

⑥④ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

⑦① Anmelder: Schwarz GmbH
Mittelstrasse 11-13
D-4019 Monheim(DE)

⑦② Erfinder: Cordes, Günter, Dr.
Karl-Huschens-Strasse 15
D-5653 Leichlingen 1(DE)

⑦③ Erfinder: Wolff, Michael, Dr.
Mozartstrasse 28
D-4019 Monheim(DE)

⑦④ Vertreter: Redies, Bernd, Dr. rer. nat. et al,
COHAUSZ & FLORACK Patentanwaltsbüro
Schumannstrasse 97 Postfach 14 01 47
D-4000 Düsseldorf 1(DE)

⑤④ Wirkstoffpflaster.

⑤⑦ Die Erfindung betrifft Wirkstoffpflaster zur kontrollierten Abgabe von Wirkstoffen an die Haut, bestehend aus einer Deckschicht, einem damit verbundenen, wasserunlöslichen Klebefilm aus einer Kautschuk/Kleberharzmasse, in der der beziehungsweise die Wirkstoffe löslich oder teilweise löslich ist beziehungsweise sind, und einer den Klebefilm abdeckenden, wieder ablösbaren Schutzschicht, das dadurch gekennzeichnet ist, daß der beziehungsweise die Wirkstoffe in der Kautschuk/Kleberharzmasse zusammen mit einem in Wasser quellbaren, im Klebefilm nicht löslichen Polymeren in einer Menge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gemisch der Kautschuk/Kleberharzmasse zusammen mit dem in Wasser quellbaren, im Klebefilm nicht löslichen Polymeren in der bestimmten Menge vorliegt, ist insbesondere eine Erhöhung der Wirkstofffreisetzung aus dem Pflaster aus das Doppelte und mehr möglich.

EP 0 186 019 A2

1

WIRKSTOFFPFLASTER

5

Die vorliegende Erfindung betrifft Pflasterformulierungen auf Kautschukbasis zur gesteuerten, über einen längeren Zeitraum anhaltenden transdermalen Applikation von Wirkstoffen insbesondere Beta-Blockern, Steroidhormonen, Calciumantagonisten und herzwirksamen Medikamenten an die Haut mit verbesserten Wirkstofffreisetzungseigenschaften sowie Vorteilen in der Entwicklung und Herstellung der Pflasterfilme.

10

Zubereitungen, bei denen wasserlösliche Wirkstoffe in einer wasserunlöslichen Matrix dispergiert werden, führen bekanntlich zu einer verzögerten Wirkstofffreisetzung aus der Zubereitung. Die kumulativ pro Zeiteinheit freigesetzten Wirkstoffmengen sind in der Regel sowohl bei homogenen als auch bei heterogenen Matrixsystemen der Quadratwurzel aus der Zeit proportional, wobei das Freigabeprofil u.a. auch von der Geometrie der Darreichungsform abhängig ist. So erhält man beim Übergang von kugel- zu filmförmigen oder flächigen System einen zunehmend flacheren Verlauf der die Freisetzung des Wirkstoffes pro Zeiteinheit wiedergebenden Kurve, d.h. der oder die Wirkstoffe werden über einen immer längeren Zeitraum in einer praktisch konstanten Rate freigesetzt.

15

20

25

Sogenannte Wirkstoffpflaster, bei denen die Wirkstoffe in dünnen, hydrophoben Klebefilmen verteilt sind, stellen demzufolge konzeptionell einfache, serienmäßig herstellbare pharmazeutische Zubereitungen für Wirkstoffe dar, die prinzipiell zur transdermalen Applikation von Wirkstoffen geeignet sind.

30

In der Praxis sind jedoch die aus dem Stand der Technik bislang bekannten Wirkstoffpflaster dieser Art nicht anwendbar für eine kontrollierte transdermale Wirkstoffzufuhr über längere Zeiträume. So reicht die thermodynamische Aktivität des Wirkstoffes in der Pflasterunterlage und in der Haut einschließlich der bisher bekannt gewordenen vorgesehenen Steuerungshilfen nicht aus, um die notwendige

35

- 1 Wirkstofffreisetzungsrates und insbesondere auch die gewünschte lange
Zeitdauer der Wirkstofffreisetzung bei einer noch akzeptablen Pflaster-
größe zu erzielen.
- 5 Arbeitet man eine größere Wirkstoffmenge in ein solches Pflaster ein
als dem Sorptionsvermögen der filmbildenden Pflasterbestandteile
entspricht, so muß der Wirkstoff möglichst fein bis amorph in der
Klebermatrix verteilt sein, um durch rasches Nachlösen über die
Applikationsdauer den Sättigungszustand des Haftklebers weitmöglichst
10 aufrecht zu erhalten und auf diese Weise den Grad der Abnahme der
Geschwindigkeit der Freisetzung des Wirkstoffes aus dem Pflaster so
klein wie möglich zu halten. Eine Möglichkeit in Bezug auf die
geläufigen Ausstreichverfahren zur Herstellung von Pflasterfilmen
besteht darin, Filmbildner und Wirkstoff gemeinsam in einem organi-
15 schen Lösungsmittel zu lösen, die Lösung bis zur streichfähigen
Viskosität einzulegen und die wirkstoffhaltige Kleberlösung dann
auf großflächige Bahnen auszustreichen und zu trocknen. Dieses
Verfahren führt jedoch bei leicht flüchtigen, flüssigen oder kristal-
linen Wirkstoffen für die bei Kautschuk-Pflasterfilmen üblichen
20 Kleberformulierungen zu Stabilitätsproblemen, bedingt durch Nach-
kristallisations- und Verdunstungsprozesse, die zu einer unkontrol-
lierten, unreproduzierbaren Wirkstofffreisetzung und Verschlechterung
der Klebeeigenschaften führen.
- 25 Die galenische Entwicklung von Wirkstoffpflastern dieser Art gestaltet
sich darüberhinaus in der Praxis dadurch besonders schwierig, daß die
Pflasterrezeptur sowohl bezüglich ihrer Klebeeigenschaften als auch
bezüglich ihrer Durchlässigkeit für den oder die eingearbeiteten
Wirkstoff bzw. Wirkstoffe zu optimieren ist.
- 30 Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, die vorgenannten
Nachteile bisheriger Wirkstoffpflaster, insbesondere auf dem Gebiet
der Betablocker, Steroidhormone, Calciumantagonisten und herzwirksamen
Wirkstoffen wie Bupranolol, Propranolol, Estradiol, Nitroglycerin
oder Isosorbitdinitrat, sowohl im Hinblick auf ihre Wirkstofffreisetzung
35 als auch ihre Herstellung bzw. Entwicklung zu überwinden und ein

- 1 Wirkstoffpflaster bereitzustellen, das eine reproduzierbare, über
den gesamten Applikationszeitraum möglichst kontrollierte Wirk-
stoffabgabe in insgesamt hoher Wirkstoffmenge gewährleistet.
- 5 Das erfindungsgemäße Wirkstoffpflaster zur kontrollierten Abgabe
insbesondere der vorgenannten Wirkstoffe an die Haut besteht wie
die vorbekannten Wirkstoffpflaster aus einer undurchlässigen Deck-
schicht, einem damit verbundenen, wasserunlöslichen Klebefilm
bestehend aus einer Kautschuk/Klebeharzmasse auf der Basis von
10 Natur- oder Synthesekautschuken wie z.B. Polyisobutylene, Styrol-
Butadien-Polymerisaten, Styrol-Isopren-Polymerisaten, Styrol-Ethylen/
Butylene-Polymerisaten und cis-1,4-Polyisopren sowie einem Harzanteil,
z.B. Kolophonium und dessen Derivate, Polyterpenharze aus β -Pinen,
Kohlenwasserstoffharze, in der der bzw. die Wirkstoffe löslich ist
15 bzw. sind und teils in ungelöstem, teils in gelöstem Zustand vor-
liegt bzw. vorliegen und einer den Klebefilm abdeckenden, wieder
ablösbaren Schutzschicht. Das erfindungsgemäße Wirkstoffpflaster
ist dadurch gekennzeichnet, daß es, zusammen mit dem bzw. den Wirk-
stoffen, ein oder mehrere, in Wasser quellbare Polymere in einer
20 Menge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die wirkstoffhaltige Kautschuk/
Klebeharzmasse, enthält.

Überraschenderweise wird durch den erfindungsgemäßen Einbau der
in Wasser quellfähigen Polymeren als Füllstoffe, die in der Kautschuk/
25 Klebeharzmasse unlöslich sind, die Freisetzungsrates pro Zeiteinheit
und insbesondere die Freisetzungsmenge insgesamt um bis zu 100 und
mehr Prozent erhöht. Demgegenüber ist aus der Literatur bekannt
(vgl. Y.W. Chien in J.R. Robinson "Substained And Controlled Release
Drug Delivery Systems", Kap. 4, S. 255-256, Marcel Dekker-Verlag
30 1978), daß in der Pflastertechnologie gebräuchliche Füllstoffe
wie z.B. Siliciumdioxid und Zinkoxid in polymeren Matrixsystemen
auf Silikonbasis bzw. Naturkautschuk zu einer Erniedrigung des
Diffusionskoeffizienten von festen und gasförmigen Stoffen führen.
Außerdem wird bei der Herstellung durch den Zusatz der in Wasser
35 quellbaren Polymeren eine stabile Bindung überschüssiger der in

- 1 der Klebmasse befindlichen Wirkstoffanteile und/oder eine Erhöhung
der Viskosität der bei der Fertigung der erfindungsgemäßen Wirkstoff-
pflaster verwendeten Kleberlösung sowie eine Verbesserung der Kohärenz
und Hafteigenschaften des Klebefilms erreicht.
- 5
- Beispiele für die im erfindungsgemäßen Wirkstoffpflaster in der
Kautschuk/Klebeharzmasse zugesetzten, in Wasser quellfähigen Poly-
meren sind Produkte wie Galaktomannane, Celluloseprodukte, Tragant,
Polyglycoside, Polyvinylpyrrolidone, feinpulverisierte Polyamide,
10 wasserlösliches Polyacrylamid, Carboxyvinylpolymerisate, agar-ähnliche
Algenprodukte, Mischpolymerisate aus Methylvinyläther und Malein-
säureanhydrid, Guar-Gummi, Typen wie Hydroxypropylguar-Gummi oder
Guar-Mehl, Gummi arabicum, Dextrin und Dextran, mikrobiologisch
gewonnenes Polysaccharid-Gummi wie das Polysaccharid B 1459 oder
15 die gut wasserlösliche Type Keltrol bzw. synthetisch gewonnene
Polysaccharide wie das Produkt Ficoll, Methylglucosederivate,
Hydroxymethylpropylcellulose, Polygalakturonsäurederivate wie
Pectin oder das amidierte Produkt Pectinamid.
- 20 Dabei sind besonders bevorzugt Galaktomannane, mikrokristalline
Cellulose und Tragant. Ganz besonders bevorzugt sind Galaktomannane
und Tragant für das Steroidhormon Estradiol, mikrokristalline Cellu-
lose für Bupranolol und Nitroglycerin.
- 25 Gemäß einer besonderen Ausführungsform der vorliegenden Erfindung
unterteilt sich der Klebefilm aus der Kautschuk/Klebeharzmasse
in eine einschichtige Wirkstoff- und das in Wasser quellbare Polymere
enthaltende Reservoirschicht aus der Kautschuk/Klebeharzmasse und
eine zur Schutzschicht hin liegende, gegebenenfalls wirkstoff ent-
30 haltende Haftklebeschicht aus der Kautschuk/Klebeharzmasse und
befindet sich zwischen der Reservoirschicht und der Haftklebeschicht
eine Trennschicht, die für die Kautschuk/Klebeharzmasse und den
in ihr gelösten Wirkstoff vollständig, für das in Wasser quellbare
Polymere nicht oder nur teilweise durchlässig ist. Die Ausführungs-
35 form mit der Trennschicht ist bevorzugt, wenn der Klebefilm sich

- 1 in eine Reservoirschicht und eine Haftklebeschicht unterteilt.

Wie die nachfolgenden Beispiele 1 bis 10 zeigen, beeinflussen die
erfindungsgemäß eingesetzten, in Wasser quellfähigen Polymeren
5 in Klebefilmen auf der Basis von Kautschuk/Klebeharzmasse maßgeblich
die Freisetzungseigenschaften lipophiler Wirkstoffe. Das therapeutisch
gewünschte Freigabeprofil läßt sich für einen gegebenen Wirkstoff
vorteilhafterweise durch die Wahl eines der erfindungsgemäß einzu-
setzenden Produkte aus der Gruppe der in Wasser quellfähigen
10 Polymeren, die Konzentration an diesen Produkten und die Kombination
verschiedener dieser Produkte innerhalb der erfindungsgemäßen Grenzen
erhalten, ohne auf eine neue Pflastergrundlage wechseln zu müssen.

Gerade im Fall von Nitroglycerin und Isosorbitdinitrat besteht
15 bei einfachen Klebebändern, in denen der Wirkstoff in gelöster
Form vorliegt, nach Literaturangaben die Gefahr einer zu raschen,
unkontrollierten Freisetzung sowie von Stabilitäts-, Dosierungs-
und Handhabungsproblemen (vgl. z.B. DE-OS 3 200 369). Die therapeu-
tisch erforderliche Menge kann dann nur durch Anwendung großflächiger
20 Pflaster erreicht werden oder die Klebergrundlage vermag den Wirk-
stoff nicht ausreichend zu binden, so daß die Wirkstofffreigabe
in zu kurzer Zeit für eine Langzeitbehandlung erfolgt.

Übliche Herstellverfahren, bei denen die Pflasterkomponenten in
25 einem organischen Lösungsmittel bis zur technisch erforderlichen,
ausstreichfähigen Viskosität gelöst bzw. dispergiert werden, können
dadurch zur Ausbildung instabiler, übersättigter Systeme führen,
daß zunächst mehr Wirkstoff gelöst wird als dem Sorptionsvermögen
der filmbildenden Bestandteile entspricht. In diesem Fall treten,
30 insbesondere bei leicht flüchtigen Stoffen, bereits beim Trocknungs-
prozeß erhebliche Gehaltsminderungen auf bzw. der überschüssige
Wirkstoffanteil kristallisiert bei Lagerung in dem Klebefilm aus.
Diese Probleme werden bei den erfindungsgemäßen Wirkstoffpflastern
durch den Einsatz von solchen unlöslichen Produkten umgangen, die
35 den Wirkstoff beim Eindampfen binden können. Hierdurch wird zugleich

- 1 eine feine Verteilung des Wirkstoffes in der Klebermatrix erreicht,
und es ist die Einarbeitung von über die Sättigungslöslichkeit
der filmbildenden Bestandteile hinausgehenden Wirkstoffmengen möglich.
Durch Ausstreichen der Kleberlösung auf Gewebe, die für die in
5 Wasser quellbaren Polymeren bzw. Wirkstoffadsorbate an diesen Produk-
ten nicht oder nur teilweise durchlässig ist, wird darüberhinaus
auf einfachem Weg eine Aufkonzentrierung und Konzentrationsabstufung
der wirksamen Bestandteile und/oder der in Wasser quellfähigen
Produkte in der Kautschuk/Selbstklebmasse erreicht, falls dies
10 aus klebetechnischen und/oder biopharmazeutischen Gründen erforder-
lich ist.

- Die Verwendung für die Klebmasse durchlässigen Gewebematerialien
erspart z.B. das Aufbringen einer zusätzlichen Klebeschicht, die
15 in Abhängigkeit von der Konzentration an den in Wasser quellfähigen
Produkten für das Aufbringen der undurchlässigen Deckschicht oder
für eine ausreichende Haftung auf der Haut notwendig ist.

- Die Steuerungsmöglichkeit der Wirkstofffreisetzung aus Kautschuk-
20 pflastern durch die in Wasser quellfähigen Polymeren der erfindungs-
gemäßen Art ist überraschend. Wie die Beispiele 1 und 2 demonstrieren,
kann hierdurch z.B. die Freisetzungsgeschwindigkeit erhöht werden,
ohne die Wirkstoffkonzentration der Pflaster zu verändern.

25 Beispiel 1

Nitroglycerin-Kautschukpflaster gemäß der vorliegenden Erfindung
mit mikrokristalliner Cellulose in einer schichtenförmigen Dispersions-
zone werden wie folgt hergestellt:

- 30 Eine nitroglycerin-/cellulosefreie Haftklebmasse bestehend aus
- 1,018 g Polyisobutylen (mittleres Molekulargewicht von 900.000 bis
1.400.000; Produkt Oppanol B 100),
- 0,916 g festem aliphatischem Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccotac
CBHT),
- 35 0,916 g hydriertem Colophoniumharz (Produkt Abitol),

- 1 0,094 g Triglycerid (Produkt Miglyol 812) als Lösungsmittel,
32 g n-Hexan als Lösungsmittel
- wird so auf eine einseitig mit Aluminium bedampfte und beidseitig
abhängig ausgerüstete Schutzschicht aufgetragen, daß nach Abdampfen
5 des Lösungsmittels ein Klebefilm von ca. $4,6 \text{ mg/cm}^2$ erhalten wird.
Auf den so hergestellten Haftklebefilm wird die nitroglycerin/cellu-
losehaltige Dispersionsschicht mit einem Flächengewicht von ca.
 $19,2 \text{ mg/cm}^2$ aufkaschiert.
- 10 Die Herstellung dieser Schicht erfolgt in analoger Weise aus
2,2671 g Polyisobutylene (mittleres Molekulargewicht von 900.000 bis
1.400.000; Produkt Oppanol B 100),
2,0409 g festem aliphatischem Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccolac
CBHT),
15 2,0409 g hydriertem Colophoniumharz (Produkt Abitol),
0,2071 g Triglycerid (Produkt Myglyol 812) als Lösungsmittel,
5,700 g 5 %-iger (G/G) Nitroglycerin-Cellulose-Verreibung (Produkt
5 % Nitroglycerin/Avicel pH 105 - Verreibung)
38 g n-Hexan.
- 20 Nach Abdecken der Dispersionsschicht mit einer undurchlässigen Deck-
schicht wird der erhaltene Pflasterfilm den therapeutischen Erforder-
nissen entsprechend in Einzelstücke aufgeteilt.

Beispiel 2 (Vergleichsbeispiel)

- 25 Die Herstellung erfolgt wie im Beispiel 1, jedoch mit einer 5 % Nitro-
glycerin-Lactose-Verreibung anstelle der Nitroglycerin-Cellulose-Ver-
reibung.
- Wirkstofffreisetzung:
- 30 16 cm^2 große Pflasterfilme, hergestellt nach den Beispielen 1 und 2,
werden in isotonischer Natriumchlorid-Lösung von 37°C eingetaucht und
die freigesetzte Menge an Nitroglycerin nach 2, 4, 6, 8 und 24 Stunden
flssigkeitschromatographisch bestimmt. Das Volumen des Freigabemediums
wird so gewählt, daß über die Dauer des Versuchs "Sink-Bedingungen"
35 eingehalten werden.
Das Ergebnis wird in Fig. 1 wiedergegeben.

1 Beispiel 3

Ein Estradiol als Wirkstoff enthaltendes Pflaster mit Galaktomannan
(Produkt Meyprogat 90) als in Wasser quellfähiges Polymeres in einer
5 haftklebenden Dispersionsschicht wurde wie folgt hergestellt:

Die Estradiol-haltige Haftklebemasse, bestehend aus den in Tabelle
1 angegebenen Bestandteilen und Lösungsmittelanteilen (siehe Rezep-
turen A, B, C, D), wird so auf eine einseitig mit Aluminium bedampfte
10 und beidseitig abhäsiv ausgerüstete Schutzschicht aufgetragen, daß
nach dem Abdampfen des Lösungsmittels ein Klebefilm mit den in
Tabelle 1 angegebenen Flächengewichten erhalten wird.

Nach Abdecken der Estradiol/Galaktomannan enthaltenden Haftklebe-
schicht mit einer undurchlässigen Deckschicht werden die Pflasterfilme
15 den therapeutischen Erfordernissen entsprechend in Einzelstücke
aufgeteilt.

Tabelle 1: Herstellformel galaktomannanhaltiger Estradiolpflaster

20	Bestandteil	Menge (g/1.000 cm ²)			
		Rezeptur			
		A	B	C	D
	17 β -Estradiol mikron. (Teilchengröße < 9 μ m)	0,42	0,3	0,27	0,5
25	Galaktomannan (Produkt Meyprogat 90)	1,5	0,9	0,9	0,5
	Polyisobutylen (Produkt Oppanol B 100)	3,0	-	-	-
	Hydriertes Colophonium (Produkt Abitol)	3,0	-	1,5	-
30	Festes hydriertes Kohlenwasserstoff- harz (Produkt Piccotac CBHT)	3,0	-	-	-
	Dreiblock-Polystyrol-Polyisopren- Polystyrol-Copolymer (Produkt Cariflex IR 1107)	-	1,7	1,7	1,7
35					

	A	B	C	D
1 Festes aromatisches Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccovar L 60)	-	2,2	2,2	2,2
Polyterpen-Harz (Produkt Dercolyte S 10)	-	1,5	-	1,5
5 1,2-Propandiol	0,5	0,15	0,15	0,2
Triglycerid (Produkt Miglyol 812)	0,5	-	-	-
Spezialbenzin 80 - 100 als Lösungsmittel	64	19	19	19
10 Flächengewicht mg/cm ²	11,9	6,75	6,72	6,60

15 Zu Vergleichszwecken wurden entsprechend den Rezepturen A bis C analog zusammengesetzte Estradiol-Pflaster, jedoch ohne Zusatz von Galaktomannan, hergestellt. Tabelle 2 gibt die Bestandteile und Flächengewichte dieser füllstofffreien Klebefilme wieder. Die Abweichung in der quantitativen Zusammensetzung gegenüber den in Tabelle 1 aufgeführten Estradiol-Pflastern ist zum Teil technologisch, zum Teil iopharmazeutisch bedingt; die füllstofffreien Klebefilme wurden im Galenikmaßstab mit dem Ziel entwickelt, eine möglichst hohe Wirkstofffreisetzung zu erreichen.

Tabelle 2: Zusammensetzung galaktomannan-freier Estradiolpflaster

Bestandteil	Menge (g/1.000 cm ²)		
	Rezeptur		
	A'	B'	C'
17 β -Estradiol mikron. (Teilchengröße < 9 μ m)	0,39	0,51	0,51
30 Polyisobutylen (Produkt Oppanol B 100)	1,95	-	-
Hydriertes Colophonium (Produkt Abitol)	2,34	-	1,19
Festes hydriertes Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccotac CBHT)	2,34	-	-

35

		A'	B'	C'
1	Dreiblock-Polystyrol-Polyisopren-Polystyrol-Copolymer (Produkt Cariflex TR 1107)	-	1,32	1,32
	Festes aromatisches Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccovar L 60)	-	1,98	1,98
5	Polyterpen-Harz (Produkt Dercolyte S 10)	-	1,19	-
	1,2-Propandiol	0,39	0,10	0,10
	Triglycerid (Produkt Miglyol 812)	0,39	-	-
10	Flächengewicht mg/cm ²	7,8	5,1	5,1

Wirkstofffreisetzung in vitro:

- 15 Die Bestimmung erfolgt wie im Beispiel 1 bzw. 2 beschrieben unter Verwendung von 10 cm² großen Pflasterstücken und bei einer Temperatur von 34°C. Die kumulativen Freisetzungsraten der erfindungsgemäßen Pflaster A bis D und der galaktomannan-freien, ansonsten qualitativ gleich zusammengesetzter Vergleichspflaster A' bis C' sind in
- 20 Tabelle 3 gegenübergestellt.

Wie zu sehen, bewirkt der Zusatz von Galaktomannan als in Wasser quellfähiges Polymeres in einschichtig aufgebauten Estradiol-Pflasterfilmen eine Erhöhung der kumulativen Estradiol (= E₂)-Freisetzungsraten.

Tabelle 3: E₂-Freisetzung (µg/10 cm²), n = 2

Zeit (h)		Rezepturen					
		A	A'	B	B'	C	C'
30	2	47,4	17,5	42,7	35,3	70,1	36,6
	4	79,1	33,7	./.	./.	./.	./.
	6	108,2	./.	./.	./.	./.	./.
	8	./.	55,4	./.	./.	./.	./.
	24	252,1	123,4	323,3	182,1	395,4	229,9

35

1 Wirkstofffreisetzung in vivo:

2 Probanden wurden auf dem seitlichen Brustkorb

5 a) 1 Pflaster a' 10 cm², hergestellt nach Beispiel 3, Rezeptur B

b) 2 Pflaster a' 10 cm², hergestellt nach Beispiel 3, Rezeptur D

appliziert. Nach 72 Stunden wurden die Pflaster abgezogen und der
jeweils darin verbleibende Estradiolgehalt chromatographisch bestimmt.

10 Die so geschätzten Freisetzungsraten, bezogen auf 1 Pflaster a'
10 cm², betrugen:

a) 203 µg - Proband 1 / Rezeptur B

b) 208 µg - Proband 1 / Rezeptur D

c) 92,5 µg - Proband 2 / Rezeptur B

15 d) 110 µg - Proband 2 / Rezeptur D.

Bioverfügbarkeit:

Bei den oben geschilderten Probandenversuchen wurden 48, 38, 24, 14
20 Stunden sowie unmittelbar vor der Pflasterapplikation Blutproben
entnommen und die Estradiolplasmakonzentrationen radioimmunologisch
bestimmt. Nach Aufkleben der Pflaster erfolgen Blutentnahmen nach
10, 24, 34, 48, 58 und 72 Stunden. Im Mittel ergaben sich folgende
Anstiege der Estradiolplasmakonzentrationen (Angaben bezogen auf
25 ein Pflaster von 10 cm²):

a) 6,45 pg/ml - Proband 1 / Rezeptur B

b) 6,65 pg/ml - Proband 1 / Rezeptur D

c) 3,90 pg/ml - Proband 2 / Rezeptur B

30 d) 1,47 pg/ml - Proband 2 / Rezeptur D.

Danach führte die Applikation der Estradiol (E₂)-Pflaster zu einem
Anstieg der E₂-Plasmakonzentration beim Mann, wobei die Rezeptur B
mit gegenüber Rezeptur D aus Beispiel 3 verringerter E₂-Menge,
35 aber erhöhter Galaktomannankonzentration bei einer Versuchsperson

- 1 einen vergleichsweise höheren, mittleren E_2 -Konzentrationsanstieg
im Blut ergab.

5 Beispiel 4

Ein Pflaster für Bupranolol als Wirkstoff gemäß der vorliegenden
Erfindung mit mikrokristalliner Cellulose (Produkt Avicel pH 105)
als in Wasser quellfähigem Polymeren in einer haftklebenden Disper-
sionsschicht wird wie folgt hergestellt:

10 Die Bupranolol-haltige Kautschuk/Klebeharzmasse, bestehend aus
den in Tabelle 4 angegebenen Bestandteilen (Rezeptur A), wird so
in zwei aufeinanderfolgenden Schritten auf eine einseitig mit
Aluminium bedampfte und beidseitig abhäsiger ausgerüstete Schutzschicht
15 aufgetragen, daß nach Entfernen des Lösungsmittels ein Klebefilm
mit einem Flächengewicht von $14,7 \text{ mg/cm}^2$ resultiert.

Nach Abdecken der Bupranolol/Cellulose-enthaltenden Dispersions-
schicht mit einer undurchlässigen Deckschicht werden die Pflaster-
20 filme den therapeutischen Erfordernissen entsprechend in Einzelstücke
aufgeteilt.

25 Beispiel 5 (Vergleichsbeispiel)

Die Herstellung erfolgt wie in Beispiel 4, jedoch ohne die Verwendung
von mikrokristalliner Cellulose als in Wasser quellfähigem Polymeren.
Das Flächengewicht des Pflasterfilms beträgt $13,5 \text{ mg/cm}^2$. Zusammen-
setzung und Lösungsmittelmenge der Haftklebemasse beim Ausstreichen
30 sind in Tabelle 4 angegeben.

35

- 1 Tabelle 4: Zusammensetzung von Bupranolol-Pflaster mit und ohne mikrokristalliner Cellulose als in Wasser quellfähigem Polymeren (Beispiel 4 und 5)

5	Bestandteil	Menge (g/1.000 cm ²)	
		Rezeptur	
		A mit Polymeren	B ohne Polymeren
10	Bupranolol mikron. (Teilchengröße < 50 µm)	1,2	1,2
	mikrokristalline Cellulose	1,2	-
	Polyisobutylene (Produkt Oppanol B 100)	3,71	3,71
15	Festes aromatisches Kohlenwasserstoffharz (Produkt Piccovar L 60)	6,69	6,69
	1,2-Propandiol	0,5	0,5
	Hartparaffin	1,4	1,4
20	Spezialbenzin 80 - 110	55	55

Wirkstofffreisetzung:

Die Bestimmung erfolgt wie in Beispiel 1 für die Nitroglycerinpflaster angegeben. Die kumulativen Freisetzungsraten des erfindungsgemäßen Bupranolol-Pflasters gemäß Beispiel 4 und des Cellulose-freien Pflasters gemäß Beispiel 5 sind in Tabelle 5 gegenübergestellt.

Wie zu sehen, bewirkt der Zusatz von Cellulose als in Wasser quellfähigen Polymeren zu einschichtig aufgebauten Bupranolol-Pflasterfilmen eine Erhöhung der kumulativen Wirkstofffreisetzungsraten.

1 labelle 5: Bupranolol-Freisetzung ($\text{mg}/25 \text{ cm}^2$), $n = 2$

	Zeit	Beispiel 4	Beispiel 5
5	2	6,46	4,04
	4	10,04	5,77
	8	15,37	8,21
	24	26,95	14,20

10 Beispiel 6

Estradiol-Pflaster auf Kautschuk-Basis mit in Wasser unterschiedlich stark quellenden Polymeren wurden wie folgt hergestellt:

15 Die Estradiol-haltige Haftklebemasse, bestehend aus den in Tabelle 6 angegebenen Bestandteilen und Lösungsmittelanteilen (siehe Rezepturen A, B, C), wird so auf eine einseitig mit aluminiumbedampfte und
20 beidseitig abhäsiv ausgerüstete Schutzschicht aufgetragen, daß nach dem Abdampfen des Lösungsmittels ein Klebefilm mit den in
Tabelle 6 angegebenen Flächengewichten erhalten wird.

Nach Abdecken der Estradiol/Quellstoff-enthaltenden Haftklebeschicht mit einer undurchlässigen Deckschicht werden die Pflasterfilme
25 den therapeutischen Erfordernissen entsprechend in Einzelstücke aufgeteilt.

30

35

1 Tabelle 6: Zusammensetzung von Estradiol-Pflastern mit unterschied-
lichen, in Wasser quellfähigen Polymeren

5	Bestandteil	Menge (g/3.000 cm ²)		
		Rezeptur		
		A	B	C
	17 β -Estradiol mikron. (Teilchengröße < 9 μ m)	1,5	1,5	1,5
10	Galaktomannan (Produkt Meyprogat 90)	1,5	-	-
	Tragant	-	1,5	-
	mikrokristalline Cellulose (Produkt Avicel pH 105)	-	-	1,5
15	Dreiblock-Polystyrol-Polyisopren- Polystyrol-Copolymer (Produkt Cariflex TR 1107)	5,1	5,1	5,1
	Festes hydriertes Kohlenwasser- stoffharz (Produkt Piccotac CBHT)	6,6	6,6	6,6
20	Polyterpen-Harz (Produkt Dercolyte S 10)	4,5	4,5	4,5
	1,2-Propandiol	0,6	0,6	0,6
	Spezialbenzin 80 - 100	27	27	27
25	Flächengewicht mg/cm ²	6,6	6,6	6,6

Tabelle 7 zeigt den zeitlichen Verlauf der Wasseraufnahme der Polymer-
produkte in gesättigter Wasserdampfatosphäre in Prozent des Proben-
gewichtes bei Raumtemperatur.

30

35

1 Tabelle 7:

	Prüfsubstanz	Wasseraufnahme innerhalb		
		48 h	96 h	168 h
5	Galaktomannan (Produkt Meyprogat 90)	69,72	97,86	112,14
	Tragant	68,08	84,51	96,7
10	mikrokristalline Cellulose (Produkt Avicel pH 105)	14,7	16,7	21,5

Wirkstofffreisetzung:

15 Fig. 2 zeigt den zeitlichen Verlauf der Estradiol-Pflaster 6 A bis 6 C. Die Bestimmung erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben unter Verwendung von 5 cm² großen Pflasterfilmen sowie bei einer Temperatur von 34°C. Die Abbildung zeigt deutlich die Abhängigkeit der Wirkstofffreisetzung von der Art des als Füllstoff eingesetzten, in Wasser quellfähigen Polymers.

20 Der Vergleich mit Tabelle 7 zeigt, daß die Wirkstofffreisetzung mit zunehmender Wasseraufnahmefähigkeit der eingesetzten Polymerprodukte ansteigt.

25

Beispiel 7

Propranolol-Pflaster mit mikrokristalliner Cellulose als in Wasser quellfähigem Polymerprodukt wurden wie folgt hergestellt:

30

Die propranololhaltige Haftklebmasse bestehend aus

35

1	Propranolol mikron	1,2	g
	mikrokristalline Cellulose (Produkt Avicel pH 105)	1,2	g
5	Dreiblock-Polystyrol-Poly(ethylen- butylen)-Polystyrol-Copolymer (Produkt Kraton G 1657)	3,71	g
	Festes aromatisches Kohlenwasser- stoffharz (Produkt Piccovar L 60)	5,0	g
10	Flüssiges Kohlenwasserstoffgemisch (Produkt Ondinaöl G 33)	1,7	g
	1,2-Propandiol	0,34	g
	Spezialbenzin 80 - 100	30	g

15 wird in zwei aufeinanderfolgenden Teilschritten so auf eine einseitig
mit Aluminium bedämpfte und beidseitig abhäsiv ausgerüstete Schutz-
schicht aufgetragen, daß nach Entfernen des Lösemittels eine Schicht
von ca. $13,1 \text{ mg/cm}^2$ erhalten wird. Nach Abdecken der Haftklebeschicht
mit einer undurchlässigen Deckschicht wird der Pflasterfilm den
20 therapeutischen Erfordernissen entsprechend in Einzelstücke aufgeteilt.

Wirkstofffreisetzung:

Die Bestimmung erfolgt wie im Beispiel 1 angegebenen bei 34°C ,
die kumulativen Freisetzungsraten des erfindungsgemäßen Propranolol-
25 Pflasters gemäß Beispiel 7 betrugen 5,64; 11,31; 20,0 und 26,79
 mg/25 cm^2 nach 2, 4, 8 bzw. 24 Stunden (Mittelwerte aus zwei Be-
stimmungen).

30 Beispiel 8

Ein Verapamil als Wirkstoff enthaltendes Pflaster mit Galaktomannan
(Produkt Meyprogat 90) als in Wasser quellfähiges Polymeres in
einer schichtenförmigen Dispersionszone wird wie folgt hergestellt:

35 Eine galaktomannanfreie Haftklebemasse bestehend aus

1 1,08 g Polyisobutylen
(mittleres Molekulargewicht von 900.000 bis 1.400.000)
(Produkt Oppanol B 100)

1,35 g festem aromatischen Kohlenwasserstoffharz
(Produkt Piccovar L 60)

5

0,96 g Polyterpen-Harz
(Produkt Dercolyte S 10)

0,24 g Polyethylenglykol
(mittleres Molekulargewicht von 300)
(Produkt Lutrol 300)

10

0,3 g Verapamil/Siliciumdioxid-Mischung 1:1
(Produkt Aerosil 200)

10 g Spezialbenzin 80 - 110 als Lösungsmittel

15 wird so auf eine einseitig mit Aluminium bedampfte und beidseitig
abhäsiv ausgerüstete Schutzschicht aufgetragen, daß nach Abdampfen
des Lösungsmittels ein Klebefilm von ca. $1,3 \text{ mg/cm}^2$ erhalten wird.
Auf den so hergestellten Haftklebefilm wird die galaktomannanhaltige
Dispersionsschicht mit einem Flächengewicht von ca. $16,6 \text{ mg/cm}^2$
aufkaschiert. Die Herstellung dieser Schicht erfolgt in analoger
20 Weise aus

10,8 g Polyisobutylen
(mittleres Molekulargewicht von 900.000 bis 1.400.000)
(Produkt Oppanol B 100)

25 13,5 g festem aromatischem Kohlenwasserstoffharz
(Produkt Piccobar L 60)

9,6 g Polyterpen-Harz
(Produkt Dercolyte S 10)

2,4 g Polyethylenglykol
(mittleres Molekulargewicht von 300; Produkt Lutrol 300)

30

1,5 g Galaktomannan
(Produkt Meyprogat 90)

12,0 g Verapamil/Siliciumdioxid-Mischung 1:1
(Produkt Aerosil 200)

35 100,0 g Spezialbenzin 80 - 110

- 1 wobei der Auftrag auf eine undurchlässige Deckschicht erfolgt. Der erhaltene Pflasterfilm wird den therapeutischen Erfordernissen entsprechend in Einzelstücke aufgeteilt.

5

Beispiel 9 (Vergleichsbeispiel)

Die Herstellung erfolgt entsprechend Beispiel 8, jedoch ohne Galaktomannan als in Wasser quellfähigem Polymeren.

10

Wirkstofffreisetzung in vivo:

Einem Probanden wurde auf den Unterarm (Innenseite) je ein 5 cm² großes, nach Beispiel 8 bzw. 9 hergestelltes pflaster aufgeklebt.

- 15 Nach 24 Stunden wurden die Pflaster abgezogen und der jeweils darin verbliebene Verapamilgehalt chromatographisch bestimmt.

Die freigesetzten Verapamilmengen betrugen

- a) für Beispiel 8 (mit Galaktomannan): 0,31 mg/cm²
20 b) für Beispiel 9 (ohne Galaktomannan): 0,15 mg/cm²

Dieses Ergebnis zeigt, daß durch Einsatz quellfähiger Polymerer bei sonsti identischer Pflasterrezeptur eine Verdoppelung der in vivo-Verapamilfreisetzungsrates erreicht werden konnte.

25

Beispiel 10

- Ein Pupranolol als Wirkstoff enthaltendes Pflaster mit mikrokristalliner Cellulose (Produkt Avicel pH 105) als in Wasser quellfähiges Polymeres in einer haftklebenden Dispersionsschicht wird wie folgt hergestellt:
- 30

Eine bupranololhaltige Kautschuk/Klebeharzmasse bestehend aus

35

1	Bupranolol	6,0 g
	Mikrokristalline Cellulose (Produkt Avicel pH 105)	6,0 g
5	Polyisobutylene (Produkt Oppanol B 100)	18,55 g
	Festes aromatisches Kohlenwasser- stoffharz (Produkt Piccorvar L 60)	33,45 g
	Flüssiges Kohlenwasserstoffgemisch (Produkt Ondinaöl G 33)	11,1 g
10	1,2 -Propandiol	1,7 g
	Spezialbenzin 80 - 110	191,15 g

15 wird so auf eine einseitig mit Aluminium bedampfte und beidseitig
abhäsiv ausgerüstete Schutzschicht aufgetragen, daß nach Entfernen
des Lösungsmittels ein Klebefilm mit einem Flächengewicht von ca.
15,4 mg/cm² resultiert. Nach Abdecken mit einer undurchlässigen
Deckschicht werden die Pflasterfilme den therapeutischen Erforder-
nissen entsprechend in Einzelstücke aufgeteilt.

20 Wirkstofffreisetzung in vitro:

Die Bestimmung erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben an 16 cm²
Pflasterfilmen in Phosphatpufferlösung (pH = 5,5) als Freisetzung-
medium und bei 34°C. Die kumulativ freigesetzten Wirkstoffmengen
25 betragen nach 2, 4, 8 und 24 Stunden 3,12; 4,30; 5,89 bzw. 10,44 mg.

Wirkstofffreisetzung in vivo:

30 6 Probanden wurde auf dem seitlichen Brustkorb über einen Zeitraum
von 3 Tagen alle 24 Stunden je ein 25 cm² großes, nach Beispiel 10
hergestelltes Pflaster aufgeklebt. Jeweils nach 24 Stunden wurden
die Pflaster abgezogen und der verbliebene Bupranololgehalt chroma-
tographisch bestimmt. Die Mittelwerte der individuell freigesetzten
Wirkstoffmengen betragen 13,49; 11,25; 13,70; 10,44; 14,76 bzw.
35 12,81 mg/25 cm²/24 Stunden.

- 1 Interindividuell wurden im Mittel $12,74 \pm 1,84$ mg ($n = 3 \times 6$)
Bupranolol pro Pflaster freigesetzt.

- 5 In diesem Versuch zeigte sich eine gute Reproduzierbarkeit in vivo-
Freisetzung und eine relativ gute Übereinstimmung mit dem ent-
sprechenden in vitro-Ergebnis von $16,31 \text{ mg}/25 \text{ cm}^2/24 \text{ Std.}$
($\hat{=}$ $10,44 \text{ mg}/25 \text{ cm}^2/24 \text{ Std.}$, s.o.).

Bioverfügbarkeit:

- 10 Bei dem oben geschilderten Probandenversuch wurden nach Applikations-
zeiten von 6, 12, 24, 36, 48, 60 und 72 Stunden Blutproben entommen
und die Bupranololplasmakonzentration radioimmunologisch bestimmt.
Die Ergebnisse sind in Figur 3 wiedergegeben.
- 15 Entsprechend kontinuierlicher Wirkstofffreisetzung wird im Applika-
tionszeitraum von 3 Tagen ein konstanter Plasmaspiegel aufgebaut.

20

25

30

35

1 Patentansprüche:

1. Wirkstoffpflaster zur kontrollierten Abgabe von Arzneistoffen an die Haut, bestehend aus einer Deckschicht, einem damit verbundenen, wasserunlöslichen Klebefilm aus einer Kautschuk/Klebeharzmasse, in der der beziehungsweise die Wirkstoffe löslich oder teilweise löslich ist beziehungsweise sind, und einer den Klebefilm abdeckenden, wieder ablöslichen Schutzschicht, dadurch gekennzeichnet, daß der beziehungsweise die Wirkstoffe in der Kautschuk/Klebeharzmasse zusammen mit einem in Wasser quellbaren, im Klebefilm nicht löslichen Polymeren in einer Menge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf die Kautschuk/Klebeharzmasse, vorliegt.

2. Wirkstoffpflaster gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Arzneistoffe β -Blocker, Steroidhormone, Calciumantagonisten und herzwirksame Medikamente verwendet werden.

3. Wirkstoffpflaster gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser quellbare Polymere ein Polysaccharid oder Polysaccharidgemisch ist, wie z.B. Galaktomannan, Cellulose, Tragant.

4. Wirkstoffpflaster gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Kautschuk/Klebeharzmasse unterteilt ist zwischen einer Wirkstoff und das in Wasser quellbare Polymere enthaltenden Reservoirschicht und einer gegebenenfalls Wirkstoff enthaltenden Haftklebeschicht, wobei zwischen der Reservoirschicht und der Haftklebeschicht eine Trennschicht vorgesehen ist, die für die Kautschuk/Klebeharzmasse und darin gelöstem Wirkstoff durchlässig, für das in Wasser quellbare Polymere völlig oder im wesentlichen undurchlässig ist.

5. Wirkstoffpflaster für Estradiol gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser quellbare Polymere ein Galaktomannan ist.

- 1 6. Wirkstoffpflaster für Bupranolol gemäß einem der Ansprüche
1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser quellbare Polymere
mikrokristalline Cellulose ist.
- 5 7. Wirkstoffpflaster für Nitroglycerin gemäß einem der Ansprüche
1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser quellbare Polymere
mikrokristalline Cellulose ist.
- 10 8. Wirkstoffpflaster für Propranolol gemäß einem der Ansprüche
1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das in Wasser quellbare Polymere
mikrokristalline Cellulose ist.
- 15 9. Verfahren zur Herstellung von Wirkstoffpflastern gemäß Ansprüchen
1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man die Bestandteile der Kaut-
schuk/Klebmasse in einem organischen Lösungsmittel löst und in der
Lösung den Wirkstoff zusammen mit einem in Wasser quellbaren, in
der Kautschuk/Klebmassen und -lösung nicht löslichen Polymeren
in einer Menge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der
Kautschuk/Kleberharzmasse, dispergiert, die Dispersion, gegebenenfalls
20 nach Verdampfen eines Teils des Lösungsmittels, auf einer abhäsiv
ausgerüsteten Schutzschicht aufträgt, das Lösungsmittel im wesent-
lichen verdampft, eine Deckschicht aufträgt und den so erhaltenen
Pflasterfilm in Teile von therapeutisch notwendiger Größe zerteilt.
- 25 10. Verfahren gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das
in Wasser quellbare, im Klebefilm nicht lösliche Polymere ein Poly-
saccharid oder ein Gemisch aus mehreren Polysacchariden ist.
- 30 11. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 9 und 10, dadurch gekenn-
zeichnet, daß das in Wasser quellbare, im Klebefilm nicht lösliche
Polymere ein Galaktomannan, mikrokristalline Cellulose oder Tragant
ist.
- 35 12. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekenn-
zeichnet, daß der Wirkstoff Estradiol und das in Wasser quellbare,

1 im Klebefilm nicht lösliche Polymere ein Galaktomannan ist.

13. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekenn-
zeichnet, daß der Wirkstoff Bupranolol und das in Wasser quellbare,
5 im Klebefilm nicht lösliche Polymere mikrokristalline Cellulose
ist.

14. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekenn-
zeichnet, daß der Wirkstoff Nitroglycerin und das in Wasser quellbare,
10 im Klebefilm nicht lösliche Polymere mikrokristalline Cellulose
ist.

15. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekenn-
zeichnet, daß der Wirkstoff Propranolol und das in Wasser quellbare,
15 im Klebefilm nicht lösliche Polymere mikrokristalline Cellulose
ist.

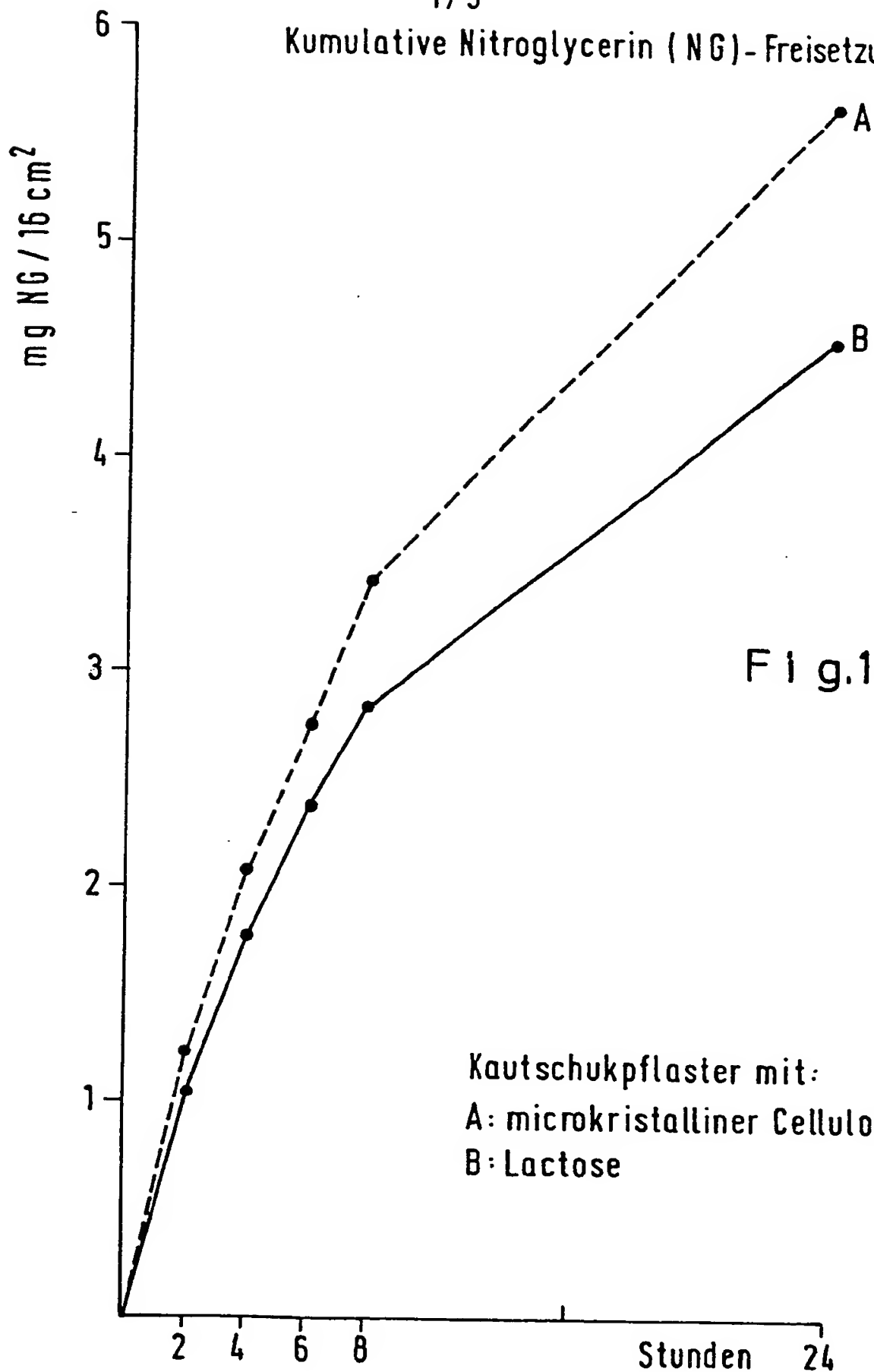
20

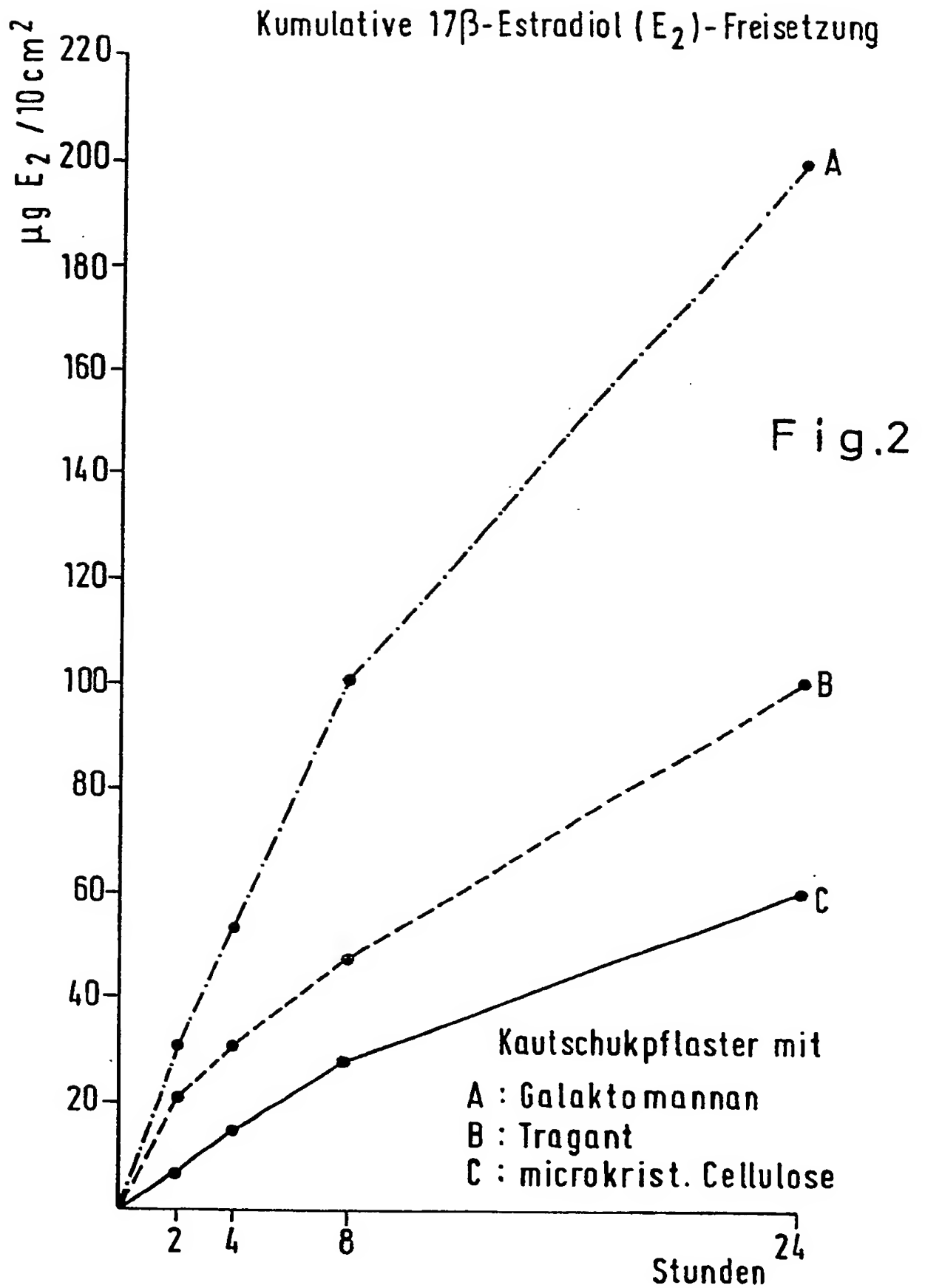
25

30

35

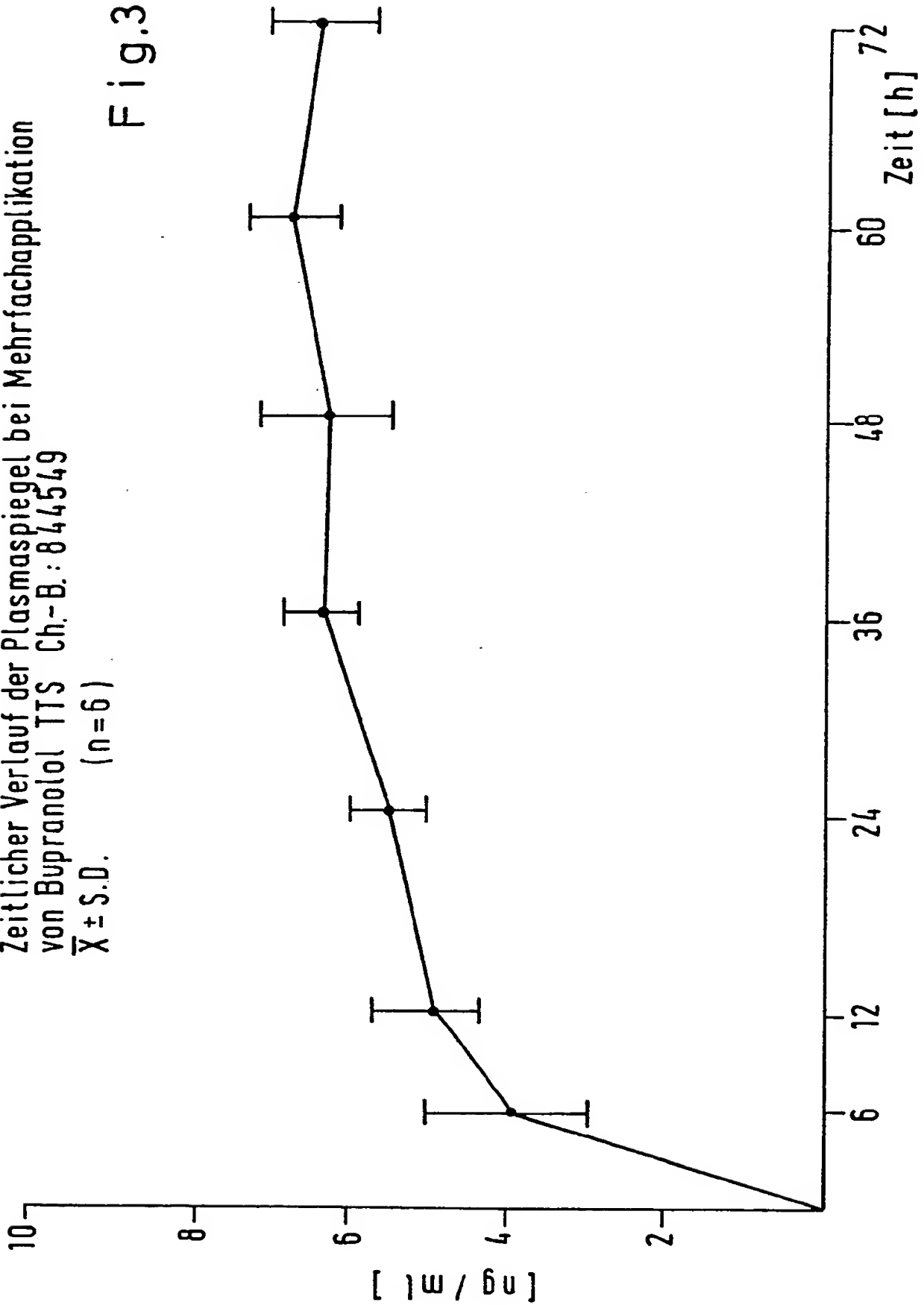
Kumulative Nitroglycerin (NG)-Freisetzung





Zeitlicher Verlauf der Plasmaspiegel bei Mehrfachapplikation
von Bupranolol TTS Ch.-B.: 844549
 $\bar{X} \pm S.D.$ (n=6)

Fig.3



(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 186 019
A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 85115594.5

(51) Int. Cl.³: **A 61 L 15/06**
A 61 L 15/03

(22) Anmeldetag: 07.12.85

(30) Priorität: 22.12.84 DE 3447072

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
02.07.86 Patentblatt 86/27

(68) Veröffentlichungstag des später
veröffentlichten Recherchenberichts: 04.01.89

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

(71) Anmelder: Schwarz GmbH
Mittelstrasse 11-13
D-4019 Monheim(DE)

(72) Erfinder: Cordes, Günter, Dr.
Karl-Huschens-Strasse 15
D-5653 Leichlingen 1(DE)

(72) Erfinder: Wolff, Michael, Dr.
Mozartstrasse 28
D-4019 Monheim(DE)

(74) Vertreter: Redies, Bernd, Dr. rer. nat. et al.
COHAUSZ & FLORACK Patentanwaltsbüro
Schumannstrasse 97 Postfach 1401 47
D-4000 Düsseldorf 1(DE)

(54) **Wirkstoffpflaster.**

(57) Die Erfindung betrifft Wirkstoffpflaster zur kontrollierten Abgabe von Wirkstoffen an die Haut, bestehend aus einer Deckschicht, einem damit verbundenen, wasserunlöslichen Klebefilm aus einer Kautschuk/Kleberharzmasse, in der der beziehungsweise die Wirkstoffe löslich oder teilweise löslich ist beziehungsweise sind, und einer den Klebefilm abdecken- den, wieder ablösbaren Schutzschicht, das dadurch gekennz- eichnet ist, daß der beziehungsweise die Wirkstoffe in der Kautschuk/Kleberharzmasse zusammen mit einem in Wasser quellbaren, im Klebefilm nicht löslichen Polymeren in einer Menge von 3 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gemisch der Kautschuk/Kleberharzmasse zusammen mit dem in Wasser quellbaren, im Klebefilm nicht löslichen Polymeren in der be- stimmten Menge vorliegt, ist insbesondere eine Erhöhung der Wirkstofffreisetzung aus dem Pflaster auf das Doppelte und mehr möglich.

EP 0 186 019 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0186019

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 5594

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
X	EP-A-0 055 023 (SQUIBB) * Ansprüche; Beispiele *	1, 3, 9, 10	A 61 L 15/06 A 61 L 15/03
X	EP-A-0 072 251 (LECTEC) * Seite 4, Absätze 1-3; Seite 5, Absatz 3 - Seite 6, Absatz 1 *	1-3, 7	
A	GB-A-2 095 108 (NITTO ELECTRIC) * Seite 2, Zeile 50 - Seite 3, Zeile 10 *	2, 5-7	
A, P	EP-A-0 137 278 (SCHERING) * Ansprüche; Seite 1, Absatz 2 - Seite 2 *	1-15	
A	GB-A-2 073 588 (NIPPON KAYAKU K.K.) * Ansprüche; Seite 1, Zeilen 114-128 *		
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
			A 61 L
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 13-10-1988	Prüfer COUSINS-VAN STEEN G.I.L.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)